(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



P T 1885

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. Januar 2004 (15.01,2004)

PCT

- (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/005294 A3
- (51) Internationale Patentklassifikation?: C07D 489/08, 489/02, 489/04, A61K 31/485, A61P 25/04, 25/20
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/006866
- (22) Internationales Anmeldedatum:

27. Juni 2003 (27.06.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 29 842.4

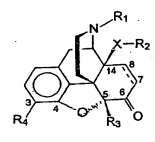
3. Juli 2002 (03.07.2002) DE

- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: SCHMIDHAMMER, Helmut [AT/AT]; Unterbergerstr. 18, A-6020 Innsbruck (AT).

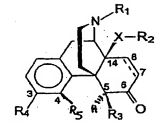
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SPETEA, Mariana [AT/AT]; Unterbergerstr. 18, A-6020 Innsbruck (AT). SCHÜTZ, Johannes [AT/AT]; Hutterweg 6, A-6020 Innsbruck (AT). GREINER, Elisabeth [AT/AT]; Mühlenweg 1, A-6082 Patsch (AT). SCHÜLLNER, Falko [AT/AT]; Farnweg 2, A-6068 Mils (AT). SAILER, Bettina [AT/AT]; Lindenstr. 18, A-6020 Innsbruck (AT). STÜBEGGER, Kurt [AT/AT]; Balasius-Hueber-Str. 14, A-6020 Innsbruck (AT).
- (74) Anwalt: GRÜNECKER, KINKELDEY, STOCKMAIR & SCHWANHÄUSSER; Maximilianstrasse 58 80538 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: MORPHINAN DERIVATIVES THE QUATERNARY AMMONIUM SALTS THEREOF SUBSTITUTED IN POSITION 14, METHOD FOR PRODUCTION AND USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: MORPHINANDERIVATE UND DEREN QUARTÄRE AMMONIUMSALZE SUBSTITUIERT IN POSITION 14, HERSTELLUNGSVERFAHREN UND VERWENDUNG



(I)



(la)

(IA)



(lAa)

(57) Abstract: The invention relates to a class of morphinan compounds and the quaternary ammonium salts thereof, substituted in position 14, which may be used as highly-active analgesics or also as opioid antagonists. The invention further relates to the pharmaceutically-acceptable salts and easily-produced derivatives thereof, a process for production thereof and use thereof in the production of pharmaceutical specialities.



GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL,

PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 13. Mai 2004.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine Klasse von Morphinanverbindungen und deren quartäre Ammoniumsalze substituiert in Position 14, die als hochaktive Analgetika aber auch als Opioidantagonisten verwendet werden können. Die vorliegende Erfindung bezieht sich auch auf deren pharmazeutisch akzeptierbaren Salze und leicht zugänglichen Derivate, auf einen Prozess zu deren Herstellung und deren Verwendung in der Herstellung pharmazeutischer Spezialitäten. (Formeln I, Ia, IA, IAa). R₂: vorbehaltlich der folgenden Definition von X, Wasserstoff C₄-C₆-Alkyl; C₂-C₆-Alkenyl; C₂-C₆-Alkinyl; C₃-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkyl, worin Alkyl C₁-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkyl, worin Alkinyl C₂-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyl, worin Alkinyl C₂-C₆ ist; C₇-C₁₆-Arylalkyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkenyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkinyl C₂-C₆-Alkenyl; C₃-C₆-Alkenyl; C₃-C₆-Alkeny

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In atlonal Application No PCT/EP 03/06866

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D489/08 C07D489/02 C07D489/04 A61K31/485 A61P25/04
A61P25/20

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 $\,$ CO7D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, PAJ

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>
Category ®	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X .	CHENG, C.Y. ET AL.: "N-Cubylmethyl Substituted Morphinoids as Novel Narcotic Antagonists" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 4, no. 1, 1996, pages 73-80, XP002254801 example 2	1,3,5-17
X	GB 1 300 419 A (BUCKETT, W.R.; BOSMAN, H.H.) 20 December 1972 (1972-12-20) * Beispiele, Tabelle *	1,3,5-17
X	EP 0 250 796 A (DU PONT) 7 January 1988 (1988-01-07) * Tabellen *claim 1	1-18
	-/	

T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the invention
"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of mailing of the international search report 2 4. 02.
Authorized officer Baston, E



Internal Application No PCI/EP 03/06866

	٠.	PCT/EP 03/06866	
C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to	claim No.
X	COOP, A. ET AL.: "Delta Opioid Binding Selectivity of 3-Ether Analogs of Naltrindole" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY LETTERS, vol. 9, 1999, pages 3435-3438, XPO02254802	1,3	,5-17
	* Scheme 1 *	2	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
P,X	SCHÜTZ, J. ET AL.: "Synthesis and Biological Evaluation of 14-Alkoxymorphinans. 17. Highly delta Opioid Receptor Selective 14-Alkoxy-Substituted Indolo- and	1,3	,5-17
	Benzofuromorphinans" J. MED. CHEM., vol. 45, 2002, pages 5378-5383, XP002254803		
	* Scheme 1, Beispiele 12,14 *	*	
X	US 4 272 540 A (RAZDAN RAJ K ET AL) 9 June 1981 (1981-06-09) claim 1	1,3	,5–17
A	SCHMIDHAMMER H ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL EVALUATION OF 14-ALKOXYMORPHINANS. 1. HIGHLY POTENT OPIOID AGONISTS IN THE SERIES OF (-)-14-METHOXY-N-METHYLMORPHI NAN-6-ONES" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, vol. 27, no. 12, 1984, pages 1575-1579, XP001117678 ISSN: 0022-2623 cited in the application * Scheme 1 *	1,3	,5–17
A	DE 34 12 727 A (SCHMIDHAMMER HELMUT DR) 17 October 1985 (1985-10-17) cited in the application the whole document	1,:	3,5–17
X	KLEIN P ET AL: "03-(2-Carbomethoxyallyl) ethers of opioid ligands derived from oxymorphone, naltrexone, etorphine, diprenorphine, norbinaltorphimine, an naltrindole. Unexpected 03-dealkylation in the opioid radioligand displacement assay" JOURNAL OF MEDICINAL AND PHARMACEUTICAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, US.	1-1	18
	vol. 35, no. 24, 1992, pages 4589-4594, XP002265647 page 4591		
•	-/		
l	,		



entional Application No

		PCT/EP 03	3/06866
	nuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	PORTOGHESE P S ET AL: "Synthesis of naltrexone-derived delta-opioid antagonists. Role of conformation of the delta address moiety" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, vol. 37, no. 5, 1994, pages 579-585, XP002952991 ISSN: 0022-2623 the whole document		1-18
A	EP 0 030 685 A (SISA INC) 24 June 1981 (1981-06-24) claim 1		1-18
X	US 4 390 699 A (BROSSI ARNOLD ET AL) 28 June 1983 (1983-06-28) claim 1		1-18
X	US 4 912 114 A (REVESZ LASZLO) 27 March 1990 (1990-03-27) claim 1	le.	1-18
1			
İ	,		
•			
		. **	
	*	•	
			*
1			·

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 03/06866

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
_	
2.	Claims Nos.:
	because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.:
لــا	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
_	
S	EE SUPPLEMENTAL SHEET
	s a result of the prior review under R. 40.2(e) PCT, art additional fees are to be refunded.
	*
1. X	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
. —	*
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is
۳. ا	restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Downers	on Durant V The additional county for many county is a
Kemark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 03/06866

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, as follows:

1. Claims 1, 3, 5 to 17 (all in part)

Morphinan derivatives as per formula (I) with an oxygen bridge between positions 4 and 5.

2. Claims 1, 5 to 17 (all in part)

Non-cyclised morphinan derivatives as per formula (Ia) with substitution R5 in position 4.

3. Claims 2, 3 to 16, 18 (all in part)

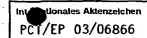
Pharmaceutical salts of morphinan derivatives as per Formulae (IA) or (IAa).



PCT/EP 03/06866

						~ ~~~~~~~~~
	ent document in search report	*	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
GB	1300419	: A	20-12-1972	CH	549572 A	31-05-1974
				DE	2022899 A1	19-11-1970
			•	FR	2051532 A1	09-04-1971
٠.				NL	7007167 A	18-11-1970
			•	SE	359093 B	20-08-1973
				US	3828050 A	06-08-1974
				ZA	7003011 A	27-05-1971
EP	0250796	A	07-01-1988	US	4673679 A	16-06-1987
				EP	0250796 A2	07-01-1988
				JP	62277324 A	02-12-1987
US	4272540	Α.	09-06-1981	CA	1136130 A1	23-11-1982
				DE	3004170 A1	04-12-1980
•				FR	2455048 A1	21-11-1980
٠			•	GB	2045758 A	05-11-1980
				JP	55143971 A	10-11-1980
DE	3412727	Α -	17-10-1985	DE	3412727 A1	17-10-1985
EP	0030685	Α	24-06-1981	US	4260617 A	07-04-1981
			• 1	DE	3062232 D1	07-04-1983
				EP	0030685 A2	24-06-1981
				JP	56092872 A	27-07-1981
US -	4390699	A	28-06-1983	NONE		
US 4	4912114	Α	27-03-1990	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C07D489/08 C07D489/02 C07D489/04 A61K31/485 A61P25/04 A61P25/20

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7D

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil, verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, PAJ

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	CHENG, C.Y. ET AL.: "N-Cubylmethyl Substituted Morphinoids as Novel Narcotic Antagonists"	1,3,5-17
	BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 4, Nr. 1, 1996, Seiten 73-80, XP002254801	
	Beispiel 2	ž -
X	GB 1 300 419 A (BUCKETT, W.R.; BOSMAN, H.H.) 20. Dezember 1972 (1972-12-20) * Beispiele, Tabelle *	1,3,5-17
X	EP 0 250 796 A (DU PONT) 7. Januar 1988 (1988-01-07) * Tabellen *Anspruch 1	1–18
	-/	
		÷

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	Slehe Anhang Patentfamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	"T* Spätere Veröffentlichung, die nach oder dem Prioritätsdatum veröffen
A .Veröffentlichung die den allgemeinen Stand der Technik definiert	oder dem Prioritätsdatum veröffer

- aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist-
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenberung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kolltdiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Veröffentlichung von besteht.
- Veröffenligtung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Täligkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit ehner oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
- *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentiamilie ist

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche

5. Februar 2004

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fac (+31-70) 340-3016

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

2 4. 02. 2004

Bevolimächtigter Bediensteter

Baston, E



			<u> </u>
Intertiona	es Akte	nze	chen
PCT/EP			
I LCIVEL	03/0	UC	900

Kategorie*	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Belr. Anspruch Nr.
realegotte.	Detachming der Versteinung, sowiellen den in der acht kommenden 1988	ben. Anspilla Nr.
X	COOP, A. ET AL.: "Delta Opioid Binding Selectivity of 3-Ether Analogs of Naltrindole" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY LETTERS, Bd. 9, 1999, Seiten 3435-3438, XP002254802 * Scheme 1 *	1,3,5-17
Р,Х	SCHÜTZ, J. ET AL.: "Synthesis and Biological Evaluation of 14-Alkoxymorphinans. 17. Highly delta Opioid Receptor Selective 14-Alkoxy-Substituted Indolo- and Benzofuromorphinans" J. MED. CHEM., Bd. 45, 2002, Seiten 5378-5383, XP002254803 * Scheme 1, Beispiele 12,14 *	1,3,5-17
Х	US 4 272 540 A (RAZDAN RAJ K ET AL) 9. Juni 1981 (1981-06-09) Anspruch 1	1,3,5-17
A	SCHMIDHAMMER H ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL EVALUATION OF 14-ALKOXYMORPHINANS. 1. HIGHLY POTENT OPIOID AGONISTS IN THE SERIES OF (-)-14-METHOXY-N-METHYLMORPHI NAN-6-ONES" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, Bd. 27, Nr. 12, 1984, Seiten 1575-1579, XP001117678 ISSN: 0022-2623 in der Anmeldung erwähnt * Scheme 1 *	1,3,5-17
A	DE 34 12 727 A (SCHMIDHAMMER HELMUT DR) 17. Oktober 1985 (1985-10-17) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1,3,5-17
X	KLEIN P ET AL: "03-(2-Carbomethoxyally1) ethers of opioid ligands derived from oxymorphone, naltrexone, etorphine, diprenorphine, norbinaltorphimine, an naltrindole. Unexpected 03-dealkylation in the opioid radioligand displacement assay" JOURNAL OF MEDICINAL AND PHARMACEUTICAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, US, Bd. 35, Nr. 24, 1992, Seiten 4589-4594, XP002265647 Seite 4591	1-18
	-/	*



Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

Interationales Aktenzeichen
PCT/EP 03/06866

CLFOTESETURG) ALS WESENTLICH ANGESENEENE UNTERLAGEN Kategorier Bezeichnung der Veröftentlichung, soweit enforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teilte Beir. Anspruch Nr. A. PORTOGHESE P S ET AL: "Synthesis of naltrexone-derived delta-opioid antagonists. Role of conformation of the delta address moiety" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. MASHINGTON, US, Bd. 37, Nr. 5, 1994, Seiten 579–585, XP002952991 ISSN: 0022–2623 das ganze Dokument A EP 0 030 685 A (SISA INC) 24. Juni 1981 (1981–06–24) Anspruch 1 X US 4 390 699 A (BROSSI ARNOLD ET AL) 28. Juni 1983 (1983–06–28) Anspruch 1 X US 4 912 114 A (REVESZ LASZLO) 27. März 1990 (1990–03–27) Anspruch 1	
A PORTOGHESE P S ET AL: "Synthesis of naltrexone-derived delta-opioid antagonists. Role of conformation of the delta address moiety" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, Bd. 37, Nr. 5, 1994, Seiten 579-585, XP002952991 ISSN: 0022-2623 das ganze Dokument A EP 0 030 685 A (SISA INC) 24. Juni 1981 (1981-06-24) Anspruch 1 X US 4 390 699 A (BROSSI ARNOLD ET AL) 28. Juni 1983 (1983-06-28) Anspruch 1 X US 4 912 114 A (REVESZ LASZLO) 27. März 1990 (1990-03-27)	
naltrexone-derived delta-opioid antagonists. Role of conformation of the delta address moiety" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, Bd. 37, Nr. 5, 1994, Seiten 579-585, XP002952991 ISSN: 0022-2623 das ganze Dokument A	
das ganze Dokument EP 0 030 685 A (SISA INC) 24. Juni 1981 (1981-06-24) Anspruch 1 X US 4 390 699 A (BROSSI ARNOLD ET AL) 28. Juni 1983 (1983-06-28) Anspruch 1 X US 4 912 114 A (REVESZ LASZLO) 27. März 1990 (1990-03-27)	
24. Juni 1981 (1981-06-24) Anspruch 1 US 4 390 699 A (BROSSI ARNOLD ET AL) 28. Juni 1983 (1983-06-28) Anspruch 1 US 4 912 114 A (REVESZ LASZLO) 27. März 1990 (1990-03-27) 1-18	-
28. Juni 1983 (1983-06-28) Anspruch 1 US 4 912 114 A (REVESZ LASZLO) 27. Mārz 1990 (1990-03-27) 1-18	
27. März 1990 (1990-03-27)	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

emationales Aktenzeichen PCT/EP 03/06866

Feld I Bernerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Ansprüche Nr. wait sie sich auf Teile der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr.
weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese Internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält
siehe Zusatzblatt As a result of the prior review under R. 40.2(e) PCT, part additional fees are to be refunded.
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtlertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen ertaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs X Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, dass diese Internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1,3,5-17(alle teilweise)

Morphinanderivate gemäss Formel (I) mit Sauerstoffverbrückung zwischen Position 4 und 5.

2. Ansprüche: 1,5-17(alle teilweise)

Ringoffene Morphinanderivate gemäss Formel (Ia) mit Substitution R5 in Position 4.

3. Ansprüche: 2,3-16,18(alle teilweise)

Pharmazeutische Salze von Morphinanderivaten gemäss Formeln (IA) bzw. (IAa)

Angaben zu Veröffentlich gen, die zur seiben Patentfamilie gehören

In ationales Aldenzeichen PCT/EP 03/06866

						
im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
G	B 1300419	Α	20-12-1972	CH	549572 A	31-05-1974
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	• •		DE	2022899 A1	19-11-1970
				FR	2051532 A1	09-04-1971
		•	e .	NL	7007167 A	18-11-1970
				SE	359093 B	20-08-1973
			•	US	3828050 A	06-08-1974
				ZA	7003011 A	27-05-1971
٠ ـــ					/0030II V	7/-03-13/1
E	P 0250796	A ·	07-01-1988	US	4673679 A	16-06-1987
•				EP	0250796 A2	07-01-1988
	•		•	JP	62277324 A	02-12-1987
U:	S 4272540	Α	09-06-1981	CA	1136130 A1	23-11-1982
•	•			DE	3004170 A1	04-12-1980
	•			FR	2455048 A1	21-11-1980
				GB	2045758 A	05-11-1980
				JP	55143971 A	10-11-1980
וע	E 3412727	· A	17-10-1985	DE	3412727 A1	17-10-1985
EI	P 0030685	A	24-06-1981	US	4260617 A	07-04-1981
=-	000000	,,	L4 00 1301	DE	3062232 D1	07-04-1981
			•	EP	0030685 A2	24-06-1981
				JP	56092872 A	27-07-1981
_						2/-0/-1901
US	S 4390699	· A	28-06-1983	KEINE		
U:	S 4912114	Α	27-03-1990	KEINE		